(I) Int. Cl. 60日本分類 日本国特許庁

印特 許 出 願 公告

C 07 d

16 E 475 16 E 611.2 16 E 461

⑩特 許 報 公

昭46—21872

44公告 昭和 46年(1971) 6月 21 日

発明の数 1

(全4頁)

図ヌクレオシドおよびヌクレオタイド類の製造方 法

21)特 願 昭43-20809

②出 願 昭43(1968)3月30日

⑫発 明 者 清水文治

東京都品川区広町1の2の58三

共株式会社中央研究所内

官木美知子 同

同所

创出 顧 人 三共株式会社

東京都中央区日本橋本町3の1の

6

代 理 人 弁理士 樫出庄治

発明の詳細な説明

本発明はシリル化核酸塩基物質を溶媒およびハ ロゲン化第二水銀の存在下でハロゲン化糖と反応 させることによるヌクレオシドおよびヌクレオタ イド類の製造方法に関するものである。

従来有利なヌクレオシドの製法としてシリル化 ピリミジン塩基をペンゼンまたはトルエンのよう な溶媒中、水、酢酸水銀または過塩素酸の存在下 でハロゲン化糖と反応させる方法が知られている 〔イー、ウイツテンブルク(E.Wittenburg)、25 たは 6 - 位の水酸基がリン酸化されたものを使用 ツアイトシユリフト・フユア・ヘミー(Zeitschrift fur Chemie), 4(8), 303-4(1964)]

しかしながら上記の従来法によれば、収率は物 質の種類によつて異なるが大体20~80%であ 30 ルホルムアミド、ニトロメタン、ジメチルスルホ り、また該方法をプリン塩基に適用した場合には 収率はさらに低下する。

本発明者等は上記従来法について鋭意検討を重 ねた結果、触媒としてハロゲン化第二水銀を使用 すると、ピリミジン塩基の場合は90%以上プリ 35 水銀があげられる。最も好適なのは臭化第二水銀 ン塩基の場合でも80%以上という極めて高い収 率でヌクレオシドおよびヌクレオタイド類を製造 することができることを知り本発明を完成したの

2

である。

従つて本発明の方法によれば従来法よりも高い 収率で容易に目的とするヌク レオシドおよびヌク レオタイド類を製造しうる。

本発明の方法において使用されるシリル化核酸 塩基物質としては、ウラシル、チミン、アザウラ シル、サイトシンのようなピリミジン塩基または アデニン、テオフイリン、ヒポキサンチン、キサ ンチン、メルカプトアデニンのようなプリン塩基 10 をシリル化したものがあげられる。これらシリル 化ピリミジン塩基またはシリル化プリン塩基は公 知の方法によつて製造される。例えば上記ピリミ ジン塩基またはプリン塩基をピリジンのような三 級アミンの存在下でトリー(低級アルキル)-ク 15 ロルシランと反応させるかあるいはヘキサー(低 級アルキル)ージシラザンと反応させることによ つて製造される(特公昭42-17745参照)。

反応剤として使用されるハロゲン化糖としては リポース、キシロースのような五炭糖類またはグ 20 ルコースのような六炭糖類を常法に従つてハロゲ ン化したものがあげられる。これらのハロゲン化 糖は通常ベンゾイルまたはアセチル等によつてそ の水酸基が保護されているのが望ましい。

また上記ハロゲン化糖において、それの5-ま することもでき、この場合にはヌクレオタイドが えられる。

使用される溶媒としてはペンゼン、トルエン、 キシレンのような無極性有機溶媒あるいはジメチ キサイドのような極性有機溶媒があげられるが、 普通ペンゼンが用いられる。

また触媒として用いられるハロゲン化第二水銀 の好適な例としては塩化第二水銀または臭化第二 である。使用される触媒の量は、塩基物質1モル に対し、約0.1~1.5 モルであり好適には0.8~ 1.0 モルである。

反応温度には特に限定はないが普通室温で実施 される。反応時間は0.5~5時間、普通1~3時 間である。

反応終了後、所望の生成物は常法に従って反応 混合物から採取される。

例えば反応終了後、反応混合物から溶媒を減圧 下で留去し、生成物にシリル基が残存する場合に は所望によりこれを水性アルコールで処理して該 基を離脱させる。かくしてえられた生成物にクロ ロホルムおよびヨードカリ溶液を加え次いで水洗、10 乾燥後溶媒を留去する。残留物をアルコール、ベ ンゼンのような適当な有機溶媒から再結晶させる かまたはクロロホルム・アルコール混合溶媒等を 用いてシリカゲルクロマトグラフイー処理すると 純粋な所望の生成物がえられる。

本発明の方法によつてえられるヌクレオシドお よびヌクレオタイド類は、そのグルコシド結合が すべて特異的に天然のものと同じβ-配位である。 ことも本発明の方法の特徴の一つである。

る場合には、プリン骨核の9-位に糖が結合した もの以外に、天然には存在しない 7 - 位に糖が結 合したヌクレオシドおよびヌクレオタイド類が一 部生成するが、このものは、反応混合物を加熱す ることによつて容易に9-位置換体に変換するこ 25 - 9.0° C = 1.5 (HCI₈) 収率93% とができる。

次に実施例を掲げて本発明の方法を更に具体的 に説明する。

例 1

 $1-(2\cdot 3\cdot 5-) - O - ペンソイル- \beta - 30 例 &$

D - リボフラノシル) - ウラシル

ビストリメチルシリルウラシン0.9 8、臭化水 銀(HgBr₂) 1.2 gおよび2・3・5 - トリー〇 - ペンゾイル - D - リポフラノシルプロマイド ラノシルアセテート 1.8 タを酢酸・臭化水素酸に て処理して製造せしもの)を無水ベンゼン8 mlに 加える。次にこれを常温10℃~20℃に1~2 時間防湿の状態で攪拌する。反応終了後反応混合 90%アルコールにとかし再び減圧下に溶媒を留 去する。残留物をクロロホルム40~50㎖にと かし25%ヨードカリ溶液にて2回洗滌し、次い で水洗し、硫酸マグネシウムにて乾燥後クロロホ

し室温に放置すれば結晶が析出する。融点143 ℃を有する所望の生成物 1.78 gが得られる 〔α〕²⁹-48°(母液から更に結晶 300mgを得 た) (C=1.8, CHCI₈) 収率94%

分析値 CaoOH24OgN2 に対する 計算値: C,64.74;H,4.35;N,5.03 実測値: C,64.50;H,4.40;N,5.01 これらの物理恒数は文献記載値に一致した。 例 2

1 - (2·3·4·6-テトラ - O - アセチル - β - D - グリコピラノシル) ウラシル ビストリメチルシリルウラシル 0.9 4、臭化水

銀1.2 9 および2・3・4・6 - テトラ-〇-アセ チル-α-D-グルコピラノシルプロマイド

- 15 1.45 gを無水ベンゼン 1 1 ml に加える。次に之 を常温10℃~20℃に1~2時間防湿の状態で 攪拌する。反応終了後、反応混合物中の溶媒を減 圧下で留去する。残留物を、例1の場合と同様ま ず90%アルコールにて処理しついでクロロホル また塩基物質としてシリル化プリン塩基を用い 20 ム 50~60㎡にとかし 25%ヨードカリ溶液次 いで水で洗浄後脱水し、クロロホルムを減圧下で 留去する。残留物をアルコール20㎡にとかし室 温に放置すれば結晶が折出する。融点149℃を 有する所望の生成物 1.5 6 gが得られる。 $(\alpha)_D$
 - 分析值 C₁₈H₂,O₁₁N₂ 計算值: C, 47.89; H, 5.14; N, 6.21 実測値: C,48.00;H,4.99;N,6.50

これらの恒数は文献記載値に一致した。

6-アザウリジントリベンゾエート ビストリメチルシリル - 6 - アザウラシル 0.9 g、臭化水銀 (HgBr₃) 1.2 gおよび 2・3・5 - トリ - O - ベンゾイル - D - リポフラノシルア (2・3・5 - トリ - O - ベンゾイル - D - リボフ 35 セテート 1.8 gより製せる 2・3・5 - トリ - O -ベンゾイル - D - リポフラノシルプロマイドを無 水ベンゼン12mlに加える。次に之を常温10℃ ~20℃に1~2時間防湿の状態で攪拌する。反 応終了後反応混合物中の溶媒を減圧下で留去する。 物中の溶媒を減圧下留去する。残渣物を40㎖の 40 残留物を40㎖の90%アルコールにとかし再び 減圧下に溶媒を留去する。残留物を例1と同様ク ロロホルム 50 元化にとかし 25%ヨードカリ溶液 ついで水で冼浄後乾燥しクロロホルムを減圧下に 留去する。残留物をベンゼン50㎡にとかし室温 ルムを留去する。残留物をペンゼン25mlにとか 45 に放置すれば結晶が析出する。融点187℃を有

5

する所望の生成物 1.9~gが得られる。収率 9~2% 分析値 $C_{2.9}H_{2.8}O_{9}N_{8}$ に対する

計算値: C,62.47; H,4.16; N,7.54 実測値: C,62.30; H,4.30; N,7.28

例 4

1-(2・3-ジ-O-ベンゾイル-5-ジフェニルポスポリル-D-リポフラノシル)チミンピストリメチルシリルチミン0.55 g、臭化水銀700m及び2・3-ジ-O-ベンゾイル-5-ジフエニルホスポリル-D-リポフラノシルプ 10ロマイド(1-O-メチル2・3-ジーベンゾイル-5-ジフエニルホスホリル-D-リポフラノース1.2 gより製せしもの)を5元のベンゼンに加える。これを室温に防湿の状態下1~2時間攪拌する。反応混合物を例1と同様に処理しクロロ 15ホルム溶液を得る。クロロホルムを留去し残留物をアルコールにとかし室温に放置すれば結晶を析出する。融点140℃を有する所望の生成物1.34gが得られる。収率93.7%

分析値 $C_{86}H_{81}O_{11}N_{2}P$ に対する 2 計算値: $C_{,61.89}$; $H_{,4.47}$; $N_{,4.01}$; $P_{,4.44}$

実測値: C,61.80; H,4.40; N,4.30; P,4.80

例 5

1-(2・3-ジ-Ο-ベンソイル-5-ジフエニルホスホリル-β-D-リポフラノシル)6-アセチルーサイトシン

ビストリメチルシリル6-アセチルサイトシン 0.6 g、臭化水銀0.7 g および2・3-ジ-0-30 ベンゾイル-5-ジフエニルホスホリルD-リポフラノシルプロマイド(1-0-メチル2・3-ジ-0-4ンゾイル-5-ジーフエニルホスホリル-D-リポフラノース1.2 g より製せしもの)を6 mlのペンゼンに加える。之を室温に防湿の状態下1 35~2時間攪拌する。反応混合物を前例と同様に処理し洗滌しクロロホルム溶液を得る。クロロホルムを留去し残留物をペンゼン石油エーテルの混液から再結晶すれば融点176℃の結晶1.28 gを得る。収率88.1%

分析値 $C_{87}H_{82}N_8O_{11}P$ に対する 計算値: C,61.24;H,4.41;N,5.79;P,

実測値: C,60.90;H,4.38;N,6.00;P, 3.95 б

例 6 9~および 7~(2・3・4・6-テトラ-O-ア

セチル-β-D-グルコピラノシル) 6-ペンツ アミトプリン

5 a) ピストリメチルシリルー 6 - ベンツアミドブリン 5 0 0 mg、臭化水銀 4 3 0 mg およびアセトプロモグルコース 5 6 0 mgをベンゼン 7 mlに加える。室温に防湿の状態下1~2時間攪拌する。反応混合物を前例と同様に処理しクロロホルム。溶液を 5 3。クロロホルムを留去し、残留物1.1 gをシリカゲルクロマトグラフイーに付しベンゼン、クロロホルム、クロロホルムーメタノール(98:1)の順で溶離すると融点177でを有する所望の生成物(9体)0.5 g が得られる。 (α) D c 2 7 c C = 1.5 CHCIa) 収率 5 3.3 %

分析値 $C_{26}H_{27}O_{10}N_5$ に対する計算値: $C_{15}A_{18}$ 3; $H_{15}A_{18}$ 4, H_{15} 5; $H_{15}A_{18}$ 5; $H_{15}A_{18}$ 6; $H_{15}A_{18}$ 7; H_{15

実測値 C,54.75;H,4.90;N,12.20

b) a) の例で反応混合物を一旦減圧下に溶媒を留去し残留物にキシレン 7mlを加え 1 4 0 ℃に 3 時間加熱攪拌する。冷後溶媒を留去しa)と同様に処理し残留物 1.1 gをシリカゲルクロマトグラフィーに付しペンゼン、クロロホルムの順で溶離すれば融点 1 7 7℃を有する所望の生成物(9体)0.8 5 gが得られる。本品はa)で得られた9体にU.V.I.B.およびT.L.C.(薄層クロマトグラフィー)の比較で一致した。収

例 7

率 9 3.3%

25

9 - および - 7 (2・3・5 - トリ - O - ベンゾ イル-β-O-リポフラノシル) 6 - ベンツアミ トプリン

40 a) ピストリメチルシリル-6-ベンツアミドプリン1.4 g、臭化水素1.2 gおよび1-0-アセチル2・3・5-トリ-0-ベンゾイル-D-リボフラノース1.8 gより前述の方法で製せる1-プロマイドを無水ベンゼン10mlに加える。 45 室温に防湿の状態下2~4時間攪拌する。反応

混合物を前例同様に処理しクロロホルム溶液を 得る。クロロホルトを留去し残留物 2 9(2% 保留)をシリカゲルクロマトグラフイーを行い ペンゼン、クロロホルムの順で溶離するときは 無晶形の所望の生成物(9体)0.8 分が得られ 5 $\delta(\alpha)_{D}^{2.5} - 7.6^{\circ} (C = 2.2\% \text{ CHCI}_{3})$ 収率 40%

分析値 C_{39H29}N_{5O8}

計算值 C,66.75;H,4.3;N,10.25 実測値 C,66.90;H,4.20;N,10.0 10 次にシリカゲルカラムを更にクロロホルム-ょ タノール(98.5:1.5)にて溶離するときは無 晶形の 7 体 0.6 タが得られる。収率 3 0 %

分析值 CasH₂ N₅O₈

計算値 C,66.75;H,4.3;N,10.25 実測値 C,66.50;H,4.5;N,10.12

b) a) の例で反応混合物をそのまま水浴上に2~ 3時間還流加熱する。冷後溶媒を留去しa)と同 様に処理すればクロロホルム溶液を得る。クロ ロホルムを留去し残留物 2.5 g をシリカゲルク 20 ロマトグラフイー処理しペンゼン、クロロホル ムの順で溶離すれば無晶形の9体2.2 9を得る。 本品はa)で得られた9体にUV,IR,T.L.C の比較で一致した。収率86%

例 8

9-および 7-(2・3-ジ-0-ベンゾイル -5-ジフエニルホスホリル-β-D-リポフラ ノシル6 - ペンツアミドプリン

a) ピストリメチルシリル6-ペンツアミドプリ O-ベンゾイル- S-フエニルホスホリル-O - リポフラノシルプロマイド(1-0-メチル体 1.2 9 より製せしもの)を無水ペンゼン 5 元化に

加える。室温防湿の状態下2~4時間攪拌する。 反応混合物を前例と同様処理しクロロホルム溶 液を得る。クロロホルムを留去し残留物 1.1 🛭 をシリカゲルクロマトグラフイー処理し、ベン ゼン、クロロホルムの順で溶離すると無晶形の 9体 0.65 gが得られる。 $(\alpha)_{D}^{25}$ 58 C=0.51%(HCI₈)収率38.8%

分析值 C48H84N5O10P MW 811 計算值 C,63.65;H,4.2;N,8.65;

実測値 C,63,47;H,4.4;N,8,4; P, 3.8

次にシリカゲルカラムを更にクロロホルムーメ タノール(99:1)にて溶離するときは無晶形 15 の 7体 0.4 3 9 が得られた。収率 2 5.6 %

分析值 C48H84N5O10P MW 811 計算值 C,63.65;H,4.2;N,8.65 実測値 C,63.40;H,4.50;N,8,30

b) a)の例で反応混合物をそのまま水浴上に 2~ 3時間還流加熱する。冷後溶媒を留去し、残留 物をa)の場合と同様に処理してクロロホルム溶 液を得る。クロロホルムを留去し残留物 1.5 🛭 をシリカゲルクロマトグラフィー処理し、ペン ゼン、クロロホルムの順で溶離すれば無晶形の 9体1.35 9を得る。本品はa)で得られた9体 にUV, IR, T.L.C の比較で一致した。収率 8 1%

特許請求の範囲

1 シリル化核酸塩基物質を溶媒およびハロゲン ことを特徴とするヌクレオシドおよびヌクレオタ イド類の製造方法。

Abstract for JP71021872

- L1 ANSWER 1 OF 1 WPINDEX COPYRIGHT 2009 THOMSON REUTERS ON STN
 AN 1971-41888S [24] WPINDEX Full-text
 TI Nucleoside and nucleotides prodn
 DC B02; E13
 PA (SANY-C) SANKYO CO LTD
 CYC 1
 PIA JP 46021872 B (197124)* JA <--ADT JP 46021872 B JP 1968-20809 19680330
 AB JP 71021872 B UPAB: 20050413
 - Nucleoside and nucleotides production Process comprises treating silyl nucleic acid base substance (I) with sugar halide (II) in the presence of solvent and mercuric halide. (I) is e.g. silyl pyrimidine base such as uracil, thymine, azauracil or cytosine or silylated purine base such as adenine, theophylline, hypoxanthine, xanthine or mercaptoadenine. (II) may be halogenised pentose such as ribose or xylose or halogenised hexose such as glucose. The OH gp. of (II) is protected usually with benzoyl or acetyl group. When 5- or 6-hydroxy gp. of (II) is esterified with phosphoric acid, nucleotide may be obtained.

=> logoff hold